世界知的所有権機関

PCT

国際事務局



特許協力条約に基づいて公開された国際出願

(11) 国際公開番号 WO 93/00921 (51) 国際特許分類 5 A61K 37/02 // A61K 35/12 A1 A61K 35/22 (43) 国際公開日 1993年1月21日(21.01.1993) (21) 国際出願番号 PCT/JP92/00874 (81) 指定国 AT(欧州特許)。BE(欧州特許)。CA、CH(欧州特許)。 (22) 国際出顧日 1992年7月7日(07.07.92) DE(欧州特許), DK(欧州特許), ES(欧州特許), FR(欧州特許), GB(欧州特許), GR(欧州特許), IT(欧州特許), KR. (30) 優先権データ 特顏平3/192714 1991年7月8日(08.07.91) JΡ LU(欧州特許), MC(欧州特許), NL(欧州特許), SE(欧州特許), (71) 出願人(米国を除くすべての指定国について) 添付公開書類 国際調査報告書 株式会社 ミドリ十字 (THE GREEN CROSS CORPORATION)[JP/JP] 〒541 大阪府大阪市中央区今橋一丁目3番3号 Osaka. (JP) (MORINAGA MILK INDUSTRY CO., LTD.)[JP/JP] 〒108 東京都港区芝五丁目33番1号 Tokyo. (JP) (72) 発明者: および (75)発明者/出顧人(米国についてのみ) 花村卓司(HANAMURA, Takuji)[JP/JP] 李 良子(LEE, Lyang-Ja)[KR/KR] 松岡靖史(MATSUOKA, Yasushi)[JP/JP] 杉浦正典(SUGIURA, Masanori)[JP/JP] 〒573 大阪府枚方市招堤大谷二丁目25番1号 株式会社ミドリ十字 中央研究所内 Osaka. (JP) (74) 代理人 弁理士 萩野 平、外 (HAGINO, Taira et al.) 〒100 東京都千代田区霞が関3丁目8番1号 虎の門三井ビル14階 栄光特許事務所 Tokyo, (JP)

- (54) Title: REMEDY FOR OSTEOPOROSIS
- (54) 発明の名称 骨根緊症治療剤
- (57) Abstract

A remedy for osteoporosis containing a monocyte-macrophage colony formation stimulating factor as an active ingredient to be used for promoting normal osteogenesis with reduced side effects to thereby attain radical treatment of osteoporosis by solving the problem presented by the prolonged use of estrogen which is known as a drug for promoting osteogenesis but is dangerous owing to the side effect on the uterus and carcinogenicity.

(57) 要約

従来、骨形成を促進する薬剤として、エステロゲンが知られているが、子宮へ の副作用や発癌性の危険があるため長期使用には問題がある。

本発明は、骨粗鬆症を根治治療するために副作用の軽減された骨形成を正常に 進めるために使用される、単球ーマクロファージコロニー形成刺激因子を有効成 分とする骨粗鬆症治療剤を提供するものである。

情報としての用途のみ

PCTに基づいて公開される国際出願のハンツレット第1頁にPCT加盟国を同定するために使用されるコード

明細書

骨粗鬆症治療剤

技術分野

本発明は、単球-マクロファージコロニー形成刺激因子(M-CSF)を有効 5 成分とする骨粗鬆症治療剤に関する。

背景技術

骨粗鬆症は、代謝障害、内分泌障害、加齢により骨吸収と骨形成のバランスがくずれたために骨量が減少し、骨の粗鬆化をきたす疾病である。症状は激しい腰 10 背痛と骨の粗鬆化に起因する骨折を呈し、老人の場合これを契機として寝たきりとなり、死亡に至ることもある。

骨粗鬆症治療剤としては、腰背痛の緩和作用、骨吸収抑制作用、骨形成促進作用を有する薬剤が考えられるが、現在使用されているカルシトニン、ビタミンD、カルシウム剤などの薬剤はいずれも作用機序が腰背痛の緩和、骨吸収抑制であり、骨形成を積極的に促進するものではない。骨形成は本来、骨吸収に伴ってバランスをもって行われるものであり、骨吸収を抑制することは骨形成も行われなくなる危険性がある。また、骨形成を進める薬剤として、エストロゲンが知られているが、子宮への副作用や発癌性の危険のため、長期使用には問題がある。そこで、骨粗鬆症を根治治療するために副作用の軽減された骨形成を正常に進める薬剤が求められている。

一方、コロニー形成刺激因子(以下、CSF)は顆粒球やマクロファージの増殖と分化を促進する内因性因子である。CSFは骨髄の顆粒球・マクロファージの幹細胞(GM-CFU)に働き、1)顆粒球を形成するG-CSF(顆粒球-CSF)、2)単球-マクロファージを形成するM-CSF(マクロファージーCSF)、3)顆粒球とマクロファージも両方形成するGM-CSFなどに分類される。

本発明の目的は、骨粗鬆症を根治治療するために副作用の軽減された骨形成を正常に進める骨粗鬆症治療剤を提供することにある。

本発明者らは上記の事情に鑑み、鋭意検討を重ねた結果、M-CSFが骨粗鬆

症の治療に有用なことを見出して本発明を完成した。

発明の開示

本発明は、単球-マクロファージコロニー形成刺激因子を有効成分とする骨粗 5 鬆症治療剤である。

本発明のM-CSFは、マクロファージの増殖と分化を促進する蛋白質因子であれば特に限定されない。

このようなM-CSFとして、公知のM-CSF、CSF-HU(人尿由来CSFともいう)のうち、単球-マクロファージの増殖と分化を促進するものなど。
10 が例示される。

M-CSFの調製方法としては、人尿からの精製、M-CSF産生細胞の培養、遺伝子工学法などの手段が挙げられる。

具体的には、特開昭 5 4 - 1 4 0 7 0 7、同 6 3 - 5 4 3 9 8、同 6 3 - 2 9 0 9 0 0、同 6 3 - 1 9 8 7 0 0、同 6 3 - 2 5 0 4 0 0、特開平 1 - 2 2 8 9 9 等で開示されたものが例示される。

また、本発明においてはM-CSF活性を有するペプチド断片又は当該断片の 誘導体も利用できる。断片化法としては既知酵素処理による脱糖化、分解断片化 処理等を施してもよい。あるいは遺伝子組換え技術によって作られるM-CSF 活性ペプチド断片を利用してもよい。

20 本発明のM-CSFは、例えば、注射用生理食塩水、注射用蒸留水等に10° ~10°単位/m1となるように溶解して静注、点滴、筋注、皮下注などで投与 される。

投与量としては、成人1回当たり10万~2000万単位程度1日1~数回、 1~14日間程度が例示されるが、症状によっては適宜、増減が可能である。

発明を実施するための最良の形態

本発明をより詳細に説明するために実施例を挙げるが、本発明はこれらによっ て何ら限定されるものではない。

(実験方法)

25

WO 93/00921 PCT/JP92/00874

7-8ヶ月齢の雌ラットに卵巣摘除および両側座骨神経切除手術を施行し、骨粗鬆症ラットを作製した。手術の翌日よりM-CSF(50または500万単位/kg)を2日毎に皮下注射した。

このM-CSFは一般名ミリモスチムと呼ばれるヒト尿より精製されるコロニ 5 一形成刺激因子である。分子量約8万4千であり、214個のアミノ酸残基 (C1058H1648N2770340S14)からなる蛋白質のホモ2量体で構成される糖蛋白質 である。「基礎と臨床」Vol, 22, No. 8, p66~78(1988)を 参照。

骨粗鬆症群(Osteoporosis群)と偽手術群(Sham群)には、 10 Vehicleのみを投与した。12週間後、大腿骨を摘出し、これを70%エタノールにて2週間固定した。固定の後に周囲の筋肉を取り除き大腿骨のみとし、骨塩量および骨重量を測定した。なお、1群は5匹とした。

第1群: 偽手術群

第2群:骨粗鬆症群

15 第3群:M-CSF 低投与群(50万単位/kg)

第4群:M-CSF 高投与群(500万単位/kg)

①骨塩量測定

骨塩量解析装置により骨塩量の測定、解析を行った。データの解析はDEXA 法にて行い、総骨塩量(BMC)、総面積(AREA)、平均骨塩量(BMD) 20 を算出した。

②骨重量測定

体積、乾燥重量(Dry wt)および灰重量(Ash wt)を測定した。 結果は体積で補正した値で示した。

(実験結果)

25 この実験の結果は、次表の通りであった。平均骨塩量(BMD)については第 2 群よりも第 3 群、第 3 群よりも第 4 群が高値であり、第 4 群の値は第 1 群の値に近似していた。骨重量についても同様であり、乾燥重量及び灰重量ともに第 2 群よりも第 3 群、第 3 群よりも第 4 群が高値であり、第 4 群の値は第 1 群の値に近似していた。これらの結果からM-CSFが骨粗鬆症の治療に有効であること

WO 93/00921 PCT/JP92/00874

が認められた。

骨塩量

5		BMC (mg)	AREA (cm²)	BMD (mg/cm²)
10	第1群 第2群 第3群 第4群	320.7 ± 14.9 229.9 ± 12.4 276.0 ± 10.1 315.6 ± 6.8	2. 106±0. 044 2. 090±0. 086 2. 131±0. 060 2. 151±0. 033	151. 9±4. 7 109. 8±2. 1 129. 5±3. 1 146. 7±2. 3

骨重量

15		Dry wt/vol (mg/cm³)	Ash wt/vol (mg/cm³)
	 第1群	1 1 9 8 ± 2 1	7 9 3 ± 2 4
20	第2群	9 5 3 ± 2 5	665 ± 16
	第3群	9 9 8 ± 1 5	722 ± 14
	第4群	1 1 0 8 ± 2 1	7 8 7 ± 1 3

25 産業上の利用可能性 本発明により、臨床上有用な骨粗鬆症治療剤が提供される。 WO 93/00921 PCT/JP92/00874

請 求 の 範 囲

1. 単球-マクロファージコロニー形成刺激因子を有効成分とする骨粗鬆症治療剤。

2. 単球-マクロファージコロニー形成刺激因子を用いて骨粗鬆症を治療する方法

3. 骨粗鬆症に対する治療上の適用を目的とした医薬の製造のための単球ーマクロファージコロニー形成刺激因子の使用。

10

15

20

25

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/JP92/00874

I CLASS	ISICATIO	N OF SUBJECT MATTER (if several cla	salfication symbols apply, indicate all) 6	
		Ional Patent Classification (IPC) or to both		
	. c1 ⁵	A61K37/02//A61K35/		
II. FIELDS	SEARCH		Astles Complet 7	
		Minimum Docu	mentation Searched 7	
Classification	in System		Classification Symbols	
IPO	3	A61K37/02, 35/12,	35/22	
		Documentation Searched oth to the Extent that such Docume	er than Minimum Documentation ints are included in the Fields Searched ^a	
W POCH	MENTS (ONSIDERED TO BE RELEVANT !		
		tion of Document, 11 with Indication, where	appropriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
Category *				1, 3
A	Indi Sept Cla: & JI & JI	A, 385385 (Morinaga ustry Company et al. tember 5, 1990 (05. im & JP, A, 2-225418 P, A, 2-258728 & JP, P, A, 3-2125 & JP, AU, A, 9050504 & CA,), 09. 90), A, 2-264729 , 3-17021	
A	Co. Janı	A, 2-2391 (Otsuka P , Ltd.), uary 8, 1990 (08. 01 im & EP, A, 328061		1, 3
"A" doc con: "E" earl filin "L" doc whic cital "O" doc othe "P" doc inte	ument defir sidered to the ier docume g date ument white ch is cited- tion or othe ument refer or means ument public than the p	of cited documents: 10 hing the general state of the art which is no be of particular relevance int but published on or after the internations the may throw doubts on priority claim(s) of to establish the publication date of anothe or special reason (as apecified) rring to an oral disclosure, use, exhibition of ished prior to the international filing date but ority date claimed	"X" document of particular relevance; to be considered novel or cannot be inventive step. "The considered to involve an inventive step. "The considered to involve an inventive scombined with one or more of combination being obvious to a per document member of the same pa	n the application but cited to underlying the invention he claimed invention cannot e considered to involve an he claimed invention cannot twe step when the document her such documents, such rson skilled in the art
	IFICATIO		Date of Mailing of this International Se	erch Report
Septe	mber	ompletion of the International Search 29, 1992 (29. 09. 92) October 20, 1992	
		Patent Office	Signature of Authorized Officer	

FURTHER INFORMATION CONTINUED FROM THE SECOND SHEET
FURTHER INFORMATION CONTINUES
I .
·
V.K. OBSERVATIONS WHERE CERTAIN CLAIMS WERE FOUND UNSEARCHABLE '
This international search report has not been established in respect of certain claims under Article 17(2) (a) for the following reasons:
o where the subject most of required to he searched by this Authority, namely.
Claim 2 pertains to a medical treatment of the human
or animal body by curing.
2. Claim numbers , because they relate to parts of the international application that do not comply with the prescribed
Claim numbers , because they relate to parts of the international search can be carried out, specifically: requirements to such an extent that no meaningful international search can be carried out, specifically:
3 Claim numbers . because they are dependent claims and are not drafted in accordance with the second and third
3. Claim numbers , because they are dependent claims and are not distributed at the sentences of PCT Rule 6.4(a).
TO AN MULTIC HAITY OF INVENTION IS LACKING 2
This International Searching Authority found multiple inventions in this international application as follows:
1. As all required additional search fees were timely paid by the applicant, this international search report covers all searchable
claims of the international application
2 As only some of the required additional sentin less were haid, specifically claims those claims of the international application for which fees were paid, specifically claims
3 No required additional search fees were timely paid by the applicant. Consequently, this international search report is restricted to
3 No required additional search lees were claims, it is covered by claim numbers the invention first mentioned in the claims, it is covered by claim numbers.
4. As all searchable claims could be searched without effort justifying an additional fee, the International Searching Authority did not
invite payment of any additional fee
Remark on Protest
The additional search fees were accompanied by applicant's protest No protest accompanied the payment of additional search fees
No protest accompanies the payment.

I. 発明の属する分野の分類 国際特許分類 (IPC) Int. C L ⁵ A 6 1 K 3 7 / 0 2 // A 6 1 K 3 5 / 1 2, 3 5 / 2 2	
国際特許分類 (IPC) Int. C L ⁵ A 6 1 K 3 7 / 0 2 // A 6 1 K 3 5 / 1 2, 3 5 / 2 2	
A61K37/02//A61K35/12, 35/22	
Ⅱ.国際調査を行った分野	
調査を行った分封	
分類体系 分類記号	
7 2 2 2	
IPC A61K37/02, 35/12, 35/22	
最小限資料以外の資料で調査を行ったもの	
Ⅲ.関連する技術に関する文献	
ZINTEN	
3/1/2 × 3/1 引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示 請求の	節囲の番号
A EP, A, 385385 (Morinaga Milk Industry Company, et. al), 5. 9月、1990(05、09、90), クレームをJP, A, 2-225418 をJP, A, 2-258728をJP, A, 2-264729 をJP, A, 3-2125をJP, A, 3-17021 をAU, A, 9050504をCA, A, 2011050	, 3
A JP, A, 2-2391(大塚製業株式会社), 8, 1月, 1990(08, 01, 90), 特許請求の範囲をEP, A, 328061	. 3
#引用文献のカテゴリー 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの「E」先行文献ではあるが、国際出願日以後に公表されたもの「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献(理由を付す) 「O」口頭による関示、使用、展示等に言及する文献 「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願の日の後に公表された文献	理論の理解 で発明の新 D1以上の
IV. IE IE	
国際調査を完了した日 29.09.92 国際調査報告の発送日 20.10.62	
国際調査機関 権限のある職員 4 C 8	3 1 4
日本国特許庁 (ISA/JP) 特許庁審査官 松 鴻 新	司 (B):

1 1	
"	

V. ジー部の請求の範囲について国際調査を行わないときの意見
次の請求の範囲については特許協力条約に基づく国際出願等に関する法律第8条第3項の規定によりこの国際
調査報告を作成しない。その理由は、次のとおりである。
1. 🗸 請求の範囲 2 は、国際調査をすることを要しない事項を内容とするものである。
人又は勤物の身体の治療による処置方法である。
2. 請求の範囲は、有効な国際調査をすることができる程度にまで所定の要件を満たしていない国際出願の部分に係るものである。
3. 請求の範囲は、従属請求の範囲でありかつ PCT 規則 6.4(a)第2文の規定に従って起草され
ていない。
• •
VI. : 発明の単一性の要件を満たしていないときの意見
VI 発明の単一性の要件を満たしていないときの意見 次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。 1 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、国際出願のすべ
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。 1. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、国際出願のすべての調査可能な請求の範囲について作成した。
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。 1. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、国際出願のすべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この国際調査報告は、
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。 1. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、国際出願のすべての調査可能な請求の範囲について作成した。
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。 1.
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。 1. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されたので、この国際調査報告は、国際出願のすべての調査可能な請求の範囲について作成した。 2. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に一部分しか納付されなかったので、この国際調査報告は、下数料の納付があった発明に係る次の請求の範囲について作成した。請求の範囲 3. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際調査報告は、请求の範囲 1. 追加して納付すべき手数料が指定した期間内に納付されなかったので、この国際調査報告は、请求の範囲に扱初に記載された発明に係る次の請求の範囲について作成した。 1. 請求の範囲
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。 1.
次に述べるようにこの国際出願には二以上の発明が含まれている。 1.